



Листа за фармацевти – Упатство за издавање на **Roaccutane®** ▼



Овој лек подлежи на дополнително следење. Со тоа се овозможува брзо откривање на нови информации за безбедноста на лекот. Од здравствените работници се бара да пријават секаква сомнителна несакана рекација од овој лек. Несаканите реакции од лековите може да ги пријавите во Националниот центар за фармаковигиланца при Агенцијата за лекови и медицински средства (ул. Св. Кирил и Методиј бр. 54 кат 1) или по електронски пат преку веб страната на Агенцијата <http://malmed.gov.mk/>.



Листа за фармацевти – Упатство за издавање на Roaccutane®

Лекот Roaccutane® припаѓа на ретиноидната класа на лекови кои предизвикуваат тешки вродени дефекти. Изложеност на плодот со Roaccutane®, дури и во краток период, претставува висок ризик за конгенитални малформации и спонтан абортус.

Затоа, Roaccutane® е строго контраиндициран за време на бременост и кај жени со потенцијал за забременување, освен ако сите услови од Roaccutane® Програмот за превенција на бременост се исполнети.

Негативен тест за бременост, издавање на лекарски рецепт и издавање на Roaccutane® идеално треба да се изведе во ист ден. Ако сте свесни дека бременоста настанала кај жена лекувана со Roaccutane®, третманот треба да се прекине веднаш и жената треба да се упати до лекарот кој го препишува лекот.

Ако сте свесни дека една пациентка забременила во рок од еден месец од прекинувањето на терапијата со Roaccutane®, таа треба да се обрати кај нејзиниот лекар кој го препишал лекот.

Како фармацевт, може да го издадете лекот Roaccutane® по проверка на следниве информации:

За жени со потенцијал за забременување:

Со цел да се поддржи редовна контрола, вклучително тестови за бременост и следење, лекарскиот рецепт за Roaccutane® идеално треба да биде ограничен на снабдување од 30 дена.



Сите пациенти треба да добијат инструкција:

Никогаш да не го даваат Roaccutane® на друго лице.



Да ги вратат неискористените капсули на фармацеввтот на крајот од лекувањето.



Да не донираат крв за време на лекувањето со Roaccutane® и за време од еден месец по прекин на лекувањето поради потенцијален ризик кај плодот на бремена трансфузиска пациентка примател.

